## ① 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

# ⑩公開特許公報(A)

昭59-171956

(1) Int. Cl.<sup>3</sup>
 (2) G 03 C 7/38
 (3) C 07 D 487/04
 (4) 519/00

識別記号 105 庁内整理番号 7265-2H 8115-4C 8214-4C 砂公開 昭和59年(1984)9月28日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 27 頁)

## ⊗カラー画像形成方法

②特 願 昭58-45512

**②出** 願 昭58(1983)3月18日

⑩発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑫発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

砂発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フィルム株式会社内

の出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

#### 明細模

1. 発明の名称 カラー画像形成方法

### 2 停許請求の範囲

下配一般式(1)で表わされるカプラーまたは ンおよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共重合体ポリマーカプラーの存在下でハロ グン化盤感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像することを特像とするカラー画像形成方 法。

$$R_1 \xrightarrow{N} R_2 - \mathbf{E} \mathbf{z}$$

但し、文中、R1、R2は水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ母族、シアノ基、アルコキン基、アリールオキシ基、アンルアミノ基、アニリノ基、ウレイト基、スルフア

モイルアミノ基、カルパモイルアミノ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、アルコキシカルポニルアミノ基、スルホンアミド基、カルパモイル基、スルフアモイル基、スルホニル基、アルコキシカルポニル基、を表わし、Xは水素原子、ペロゲン原子、カルポキン基、または野衆原子、窒素原子もしくはイオウ原子を介してカップリング能力の皮素と結合する基でカップリング能力でる差を扱わし、RI、R2またはXがよ価の差となりピス体を形成してもよく、

また一般式(I) で表わされる部分がビェル単 量体に含まれるときは、 $R_1$ または $R_2$ のいずれ かは単なる結合または連結番をあらわし、これを 介して一般式(I) で表わされる部分はビニル形 に結合する。

### 8. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて移化された労 香族一般アミンの砂化生成物とカップリング反応 して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形成法 に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカブラ ーである!Hーピラゾロ[ / 、3 - b ] - / . 2 . 4 - トリアゾールを使用する面像形成伝に関する。

第光されたハロゲン化銀を砂化剤として、酸化された芳香族 / 級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フェノキサジン、フェナジン及びそれに類する色素ができ、色面像が形成されることは良く知られている。

とれらのうち、マセンタ色画像を形成するため にはsーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どょーピラグロン類であつた。よーピラグロン系 カプラーから形成される銀票は悪、光に対する竪 年性に優れているが、 4 3 0 n m 付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にどりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色画像形成

即使に多れ、台成的にも優れ、カップリング活性 位に能脱薬を導入することによつて、いわゆる 2 当效化でき、使用郷量も削減できる新規なマゼン タ色調像形成カプラーを提供し、これらのカプラ ーを使用したマゼンタ色画像形成法を提供するこ とにある。

#### 前記の目的は.

下記一般式(1)で表わされるカプラーまたは ンおよび一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単域体より誘導される重合体も しくは共重合体がリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化 細感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 液で現像するととを特徴とするカラー 画像形成方 法により達成された。

骨核として英国特許 / 0 4 7 、 6 / 2 号に記載されるピラグロペンダイミダゾール骨核、米国特許 3 7 7 0 、 4 4 7 号に記載されるインダゾロン骨核、また米国特許 3 、7 2 5 、0 6 7 号に記載されるピラグロトリアゾール骨核が提案されている。

しかしながらとれらの特許に記載されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保護コロイド中に分散されたかたちで、ハロゲン化銀乳剤に混合するとき、不満足の色画像しか与えなかつたり、高売点有機溶媒への溶解性が低かつたり、合成的に困難であつたり、普通の現像液では比較的ひくいカンプリング活性しか有さなかつたりして来だ不満足のものである。

本発明の発明者は、 メーピラゾロン系カプラーの色相上最大の欠点である 4 3 0 n m 付近の 割吸収を示さない新しいタイプのマゼンタ色画像カプラーを 後々探索した結果、 短波長側に 劉敬収を示めさなく、 色像の 医中性の高く、 台成的に も 容易な一連のカプラー 神に到達した。 したがつて 本発明の目的は、 色再現上優れ、 発色速度、 战大発色

また一般式(【)で扱わされる部分がビニル単 最体に含まれるときは、RitにはR2のいずれ かは単なる結合または連結基をあらわし、これを 介して一般式(【)で扱わされる部分はビニル基 に結合する。

さらに詳しくは、R1、R2は各々水素原子、

ハロゲン原子(例えば、返漢原子、具業原子、等) アルキル苺(例えば、メチル苺、プロピル苺、し ープチル茨、トリフルオロメチル基、トリデシル な、3~(2.4~ジー(一丁ミルフエノキシ) プロピル蕃等)、アリール恭(例えば、フエニル 差、4ーしープチルフエニル芸、1,4ージー1 ーアミルフエニル益、4ーテトラデカンアミドフ エニル基、等し、ヘテロ県番(例えば、ユーフリ ル基、ユーチエニル推、ユーピリミジニル准、ユ ーペンンチアソリル苗、弯し、シアノ波、アルコ キン淇(例えばメトキシ基、エトキシ基、ユーメ トキシエトキシ苑、コードデシルエトキシ荘、コ ーメタンスルホニルエトキシ族、縛し、アリール オキン革(例えば、フエノキン基、ユーメチルフ エノギン茎、4~1~ブチルフエノキシ茎、等)、 アシルアミノ基(例えば、アセトアミド基、ペン ズアミド苺、テトラデカンアミド苺、αー(α , 4ージーしーアミルフエノキシ) プチルアミド基、 ァー(3-1ープチルー4-ヒドロキシフェノキ ジ) ブチルアミド苺、αー【4ー【4ーヒドロキ

シフエニルスルホニルトフエノキシトデカンアミ ド苺、等)、アニリノ苺(例えばフエニルアミノ 基、 ユークロロアニリノ基、 ユークロローメーテ トラデカンアミドアニリノ荘、ユークロローェー ドデシルオキシカルポニルアニリノ益、N-アセ チルアニリノ基、ユークロローミー(αーしょー 1ープチルーチーヒドロキシフエノキシ)ドデカ ンプミドトアニリノ基、等)、ウレイド益(例え は、フエニルウレイド基、メチルウレイド基、N. Nのジプチルウレイド差、符)、スルファモイル アミノ苺(例えば、N,Nージプロピルスルファ モイルアミノ基、N-メチル-N-デンルスルフ アモイルアミノ差、 符)、 アルキルチオ苺 (例え は、メチルチオ芸、オクチルチオ荘、テトラデシ ルチオ苺、ユーフエノキシエチルチオ苺、ヨーフ エノキシプロピルチオ茶、3一(4-1-ブチル フエノキシ)プロピルチオ族、答)、アリールチ オ苺(例えば、フエニルチオ苺、ユープトキシー よーしーオクチルフエニルチオ差、 3ーペンタデ シルフエニルチオ基、スーカルポキシフェニルチ

オ巻、4ーテトラデカンアミドフエニルチオ巻、 等)、アルコキシカルポニルアミノ益 (例えば、 メトキシカルポニルアミノ基、テトラデシルオキ シカルポニルTミノ荘、等し、スルホンTミド苺 (例えば、メタンスルホンアミド苺、ヘキサデカ ンスルホンTミド苺、ペンゼンスルホンTミド苺、 pートルエンスルホンアミド苺、オクタデカンス ルホンアミド港、ユーメチルオキシーよーしープ チルペンゼンスルホンアミド蓋、等)、 カルパモ イル苺(例えば、Nーエチルカルパモイルぎ、N 。 N-ジプチルカルバモイル差、N-(ユートデン ルオキシエチル)カルバモイル巻、 Nーメチルー Nードデシルカルパモイル書、N-(3-(2, リージーleriーアミルフエブキシ)プロピル) カルバモイル荘、将し、スルフアモイル荘(例え ば、N-エチルスルフアモイル基、N,N-ジブ ロビルスルファモイル差、N-(ユードデシルオ キシエチル)スルフアモイル基、 N.- エチルー N ードデシルスルフアモイル基、N,N-ジエチル スルファモイル茎、鞘)、スルホニル蓋(例えば、

メタンスルホニル益、オクタンスルホニル差、ペー ンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル基、答)、 アルコキシカルポニル差(例えば、メトキシカル ポニル基、プチルオキシカルポニル基、ドデシル カルポニル基、オクタデシルカルポニル基、袋) を表わし、Xは水素原子、ハロゲン原子(例えば、 塩素原子、具素原子、ヨウ素原子等)、カルポキ シ基、または酸素原子で連結する基(例えば、ア モトキシ基、プロパノイルホキシ基、ペンソイル オキン基、コーチージクロロベンゾイルオキン基、 エトキシオキザロイルオキシ基、ピルビニルオキ シ葦、シンナモイルオキシ葦、フエノキシ葦、チ ーシアノフエノキシル益、4ーメタンスルホンア ミドマエノ中シ基、チーメタンスルホニルフエノ キシ基、αーナフトキシ蓋、3ーペンタデシルフ エノキシ夢、ペンジルオキシカルポニルオキシ苺、 ・エトキシ巻、ユーシアノエトキシ巻、ペンジルオ キシ基、ユーフエネチルオキシ基、ユーフエノキ シエトキシ茶、よーフエニルテトラゾリルオキシ 、益、ユーベンゾチアゾリルオキシ芽、等)、岩素

特開昭59-171956(5)

- C H 2 C H 2 N H C O - . - C H 2 C H 2 - O - C - .

なかビニル基は一般式(亅)であらわされるも の以外に世戎益をとつてもよく、好ましい似揆基 は水共原子、塩素原子、または炭素数 / ~ 4 個の 低級アルキル苺(例えばメチル苺、エチル苺)を 扱わす。

一般式(「」であらわされるものを含む単量体 は芳香族一般アミン現像薬の酸化生成物とカップ リングしない非発色性エチレン模単量体と共重台 ポリマーを作つてもよい。

芳香族一級アミン現像薬の砂化生成物とカップ リングしない非抗色性エチレン様単量体としては アクリル関、αークロロアクリル関、αーアルア クリル図(例えばメタアグリル図など)およびこ れらのアクリル酸類から誘導されるエステルもし

レイン際、マレイン酸エスデル、N-ピニルー J ーピロリドン、N — ピニルピリジン、および 2 ー および4ーピニルピリジン等がある。ことで使用 する非発色性エチレン様不飽和単量体は1秒以上 オー緒に使用することもできる。例えばロープチ ルアクリレートとメチルアクリレート、 スチレン とメタアクリル僧、メタアクリル間とアクリルア ミド、メチルアクリレートとジアセトンアクリル アミド等である。

ポリマーカラーカプラー分野で周知の如く、固 体水不耐性単数体カプラーと共重台させるための 非発色性エチレン様不飽和単量体は形成される共 低台体の物理的性質および/または化学的性質例 えば溶解度、写真コロイド組取物の結合剤例えば ゼラチンとの相密性、その可撓性、無安定性等が 好影響を受けるように選択することができる。

本希明に用いられるポリマーカプラーは水可溶 性のものでも、水不商性のものでもよいが、その 中でも特にポリマーカプラーラテツクスが好まし v.

くはアミド(例えばアクリルアミド、ロープチル アクリルアミド、ヒープチルアクリルアミド、ジ -CONH-CH2CH2NHCO-、-CH2CH2O-CH2CH2-NHCO-フセトンアクリルアミド、メタアクリルアミド、 メチルアクリレート、エチルアクリレート、n-プロピルアクリレート、 nープチルアクリレート、 tープテルアクリレート、iso-プチルアクリ レート、コーエチルヘキシルアクリレート、ロー オクチルアクリレート、ラウリルアクリレート、 メチルメタアクリレート、エチルメタアクリレー ト、 n ープチルメタアクリレートおよび B ーヒド ロキシメタアクリレートし、メチレンジビスアク リルアミド、ピニルエステル(例えばビニルアセ テート、ビニルプロピオネートおよびビニルラウ レート)、アクリロニトリル、メタアクリロニト リル、芳香族ピニル化合物(例えばスチレンおよ びその誘導体、ビニルトルエン、ジビニルペンゼ ン、ピニルアセトフエノンおよびスルホスチレン」。 イタコン剤、シトラコン酸、クロトン醇、ビニリ デンクロライド、ビニルアルギルエーテル(例え はピニルエチルエーテル)、マレイン酸、無水マ

> 本希明にかかる代表的なマゼンタカプラーの具 体例を示すが、とれらによつて限定されるもので はない。

(1)

(2)

(3)

(5)

(6)

(7)

(8)

(9)

00

02

13

04)

(15)

00

an

ű 8

-509-

$$CH_3 \xrightarrow{\Omega} \xrightarrow{N} \begin{pmatrix} N & N & N & N \\ N & N & N & N \\ N & M & M & CH_3 \end{pmatrix}$$

C<sub>12</sub>H<sub>25</sub>

O-CHCONH

(CH<sub>2</sub>) 3

N N N
N
N
H

N = N N = N  $C_{H_3}$   $C_{H_3}$   $C_{15H_31}$ 

CH<sub>3</sub>

NHCOCH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>CONH

NH

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

CH<sub>3</sub>

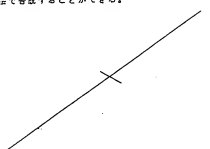
CH<sub>3</sub>

32)

以下は単葉体の好ましい頃である。

30

本発明のカプラーは一般的に下記に示すすつの



(R4はアルキル恋、アリール族、ヘナロ豊基 を表わし、Hagはハログン原子を表わす。)

$$(V) \qquad \begin{array}{c} 1) B_{7}C = N \\ \\ \hline \\ 2) (CH_{3}C)_{2}O \\ \hline \\ CH_{3} \\ \hline \\ CH_{2} \\ \hline \\ COCH_{3} \\ \hline \\ (K) \\ \end{array}$$

(Rsはアンル茶、スルホニル基、アルコキシ カルボニル基、イソンアネート、スルンアモイル 基、カルバモイル基を表わし、Hsgはハロゲン 原子を表わて。)

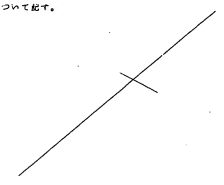
上記出発原料(N)は、Ber・32巻、79.7頁(/899年)に記載の方向で合成することができる。

棋』の方法

(R 6 は、アルキル基、アリール基を浸わし、R 7 は、アルキルが、アリール差、アミノ基を表わす。)

上記出発版料(XII)は、Cam. J. Chem. 、 43 332(1963年) 化記載の方法によつて合成することができる。(XN)から(XV)への W化倒として四酢酸鉛、過酸化水类等を使用することができる。R1がアミノ蓋の場合には(XV)を原料とし、更に減当なハライド化合物と反応させることにより本発別の請求配囲に含まれる化合物(I)を合成することができる。 割3の方法

との頃ではポリマーカプラーの一般的合成島に



帯鉄への押出、優線、あるいは水への注加化上つ て重合体を単離することができる。また乳化重合 法化ついては米国特許3,370,952号に記 載の方法で合成することができる。

カップリング艇脱基の一般的な導入法について 記す。

#### (1) 酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母後カプラー、イミダゾ〔/・2-b〕ピラゾール超カブラーを実施例/に示すようた方法で色素を形成させ、それを酸触鉄の存在下で加水分解しケトン体とし、とのケトン体をpd一段来を触攻とする水気が加、20一酢酸による還元または水梁化ホウ深ナトリウムによる強元で、フーヒトロキシーイミダゾ〔/・2-b〕ピラゾールを合成することが出来る。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結したカブラーが合成できる。(米国特許3・926、63/号、特偶明よフーフの8/7号を照)

#### (2) 窒米原子を連結する方法

登紫原子を連結 する方法には大きく分けて 3つ

ポリマーカブラーの合成法については啓放重合 および乳化重合について記すが、まず溶液重合に ついては米国際許3.45/,820号、特開昭 sl-18745号に記載の方法で合成でき、一 般式(1)であらわされる部分を含む単量体カブラー と非発色性エテレン様単量体(例えばアクリル酸、 ロークロロアクリル酸、メダアクリル酸のような アルアクリル酸またはそのアクリル般から誘導さ れるエステルもしくはアミド(例えばアクリルア ミド、ロープチルアクリルアミド、ロープチルメ タアクリレート、メチルメタアクリレート、エチ ルメタアクリレート、等))を適当な比率で、可 **츔性有根啓旋(例えば、ジオキサン、メチルセル** ソルブ、等)に密解せたは混合し、適当な温度 (30~100°位)重合開始(物理的作用とし て、紫外線、高エネルギー輻射等によるか化学的 作用としてパーサルフェート、 過敏化水梨、 ベン ゾイルパーオキシド、アゾビスアルキロニトリル 等の開始剤によるフリーラジカルの生以によつて 開始)することができる。重合反応終了は、有様

の方法がある。 第4の方法は、米国特許3,4/9,39/号に記載されているように適当なニトロソ化し、それを適当な方法で還元(例えば、pdー炭素等を触譲とする水素添加法、塩化料ースズ等を使用した化学産元法)し、7ープミノーイミダン〔/,4-b〕ピラゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国等許算3,723,067 号化配収の方向、すなわち;通当なハロゲン化列、 例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、Nークロロコハク酸イミト、Nープロモコハク酸イミト、Nープロモコハク酸イミト、Nープロモコハク酸イミト等によつて7位をハロゲンし、その後、毎年はよの方法で選集へテロ環を通当な塩基無数、トリエチルアミン、水酸化ナトリウム、ザアザビンクロ(2,2,2)ませ、フ位に窒素原子で連結したカブラーを合成することができる。 俄累原子で連結した化合物のうち、7位にフェノキン基を有する化合物もこの方法で 合成することができる。

選3の方法は、6 \* または10 \* 電子系方香酸 湿米へテロ濃を7位に移入する場合に有効な方法 で、特公的よフー365フラ付に記載されている ように前記第2の方法で合成したフーハログン体 に対して2倍モル以上の6 \* または10 \* で が香展温器へテロ 場を振加し50 \* ~150 ° C で無的鉄川熱するか、または、ジメテルホルムブル デヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホト リアミド等非プロトン性後性高粱中、30°~1 50°で加減するととによって7位に温繁原子で 速起した芳育展望繁へテロ 風露を導入することが できる。

#### (3) イオウ原子を選結する方法

芳特族メルカフトまたはヘテロ淑メルカプト基が7位に世換したカプラーは米国特許3,227。
ままは今に比較の方法、すなわちアリールメルカフタン、ヘテロ環メルカプタンかよびその対応するジスルフイドをハロゲン化設化水業系搭紙に溶解し、 塩素または浄化スルンリルでスルフエニル

ンー・スルホン酸668と水酸化カリウム408から得られたヒドロキンルアミンー・スルホン酸カリウムの水溶液を80°~90°Cでも時間反応する。室温化災した後、より多の炭酸カリウム水溶液でりH8~9に設備する。生成した便田力ウムを評別し、計液をクロロホルムを回出が入れる。このクロロホルム抽出液から449(より多)の出発物質でもるトリアゾールが固定が下よりまりまりでは水炭酸水では、カリコの°Cでエタノールから再新品で記し、ーユの°Cでエタノールから再新品でいて、よりより9(3/5)のNーアミノトリアゾニムウアイオダイドが改黄色結晶として待られた。

核磁気実験スペクトル(CDCl3+DMSO-d6)

2. 39(3H、S)2.67(3H、brs)

3. 35(2H、S)6.66(1H、-NH)

1. レーフ.2(2H)7.2~7.46

(4H、-NHを含む)

\*バーアミノトリアゾニウムアイオダイド89を

### 合成例!(例示カプラー!)

/ H - 2 , 6 - ジメチルピランコ (/ , s b) - / , 2 , 4 - トリアゾールの合政

テトラフセチルヒドラジンの総分解化より待ちれる 2 、 s ー ジメテルー / 、 3 、 4 ー オギサンアソールとペンジルアミンを 1 10 °C で 4 時間反応させた所、 7 3 多の収率で 4 ー ペンジルー 3 、 s ー ジメテルー / 、 2 、 4 ー ト リ T ソールを 得るととができた。 触点 1 2 s ~ 1 2 7 °C

とのトリアゾールクまをと、ヒドロキシルアミ

.

よの配のDMFに容かし、40配の無水酢酸を加え、120°Cに加熱する。その後酢酸ナトリウム12.59を加え、120°~130°で4時間後半する。エパポレーターにより、DMFと無水酢酸を除去後急和の炭酸ナトリウム水溶液で塩素性とした後クロロホルムで抽出する。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶與を除去すると褐色の油状物が得れた。これを、ローヘキサンー酢酸エチルの溶族系でシリカゲルカラムにより精製すると29(305)の7ーでもチルー1ーベンジルー2,6ージメチルピラゾロ〔1,3ーb〕ー1,2,4ートリアゾールを得ることができた。離点105~107°C

## 核磁気共鳴スペクトル(CDC/1)

2. 36 (3H, S) 2. 43 (3H, S)
2. 60 (3H, S) 3. 80 (2H, S)
7. 0-7. 2 (2H) 7. 2-7. 36
(3H)

7 — フセチルー / ーペンジルー 2 , 6 ー ジメチ ルピラゾロ (/ , 5 − b) – / , 2 , 4 − トリア

特開昭59-171956(14)

ソール、29を20配のエタノールに密かし、その中へ20配の優塩酸を加え、加熱遊תする。約6時間後エタノールを被圧留去し、飽和の重ソク水で塩基性化した後酢酸エチルで押出するとほぼ 純粋な展了セチル化したノーベンジルー2,6ージメテルビラソロ(ノ、5-b)ーノ、2、4ートリアゾールノ、69(955)を得ることができた。 名成を 87~88℃

核磁気共鳴スペクトル( CDC23)

2. 32(3H, S)2. 44(3H, S) s. 02(2H, S) s. 22(/H, S) 7. /0~7. 40(5H)

1 ー ベンジルー2、6 ー ジメチルピラゾロ (1 , s - b) ー 1、2、4 ー トリアゾール1・6 9 を 液体アンモニア中、約0・8 9 の金属ナトリウムと反応を含と目的とすわカナラー、1 H - 2、6 ー ジメチルピラゾロ (1、5 - b) ー 1、2、4 ー トリアゾール、0・6 7 9 (7 0 ま)が無色の結晶として付られた。触点 274~ 245℃ (分解) 質量分析 1 3 6 (M<sup>+</sup>、100 ま)

本発明に用いられるマゼンタカプラーから形成 されるマゼンタ色酸像は下記一般式で表わされる 色像安定化剤と併用することによつて耐光整率性 が向上する。

世し、R10は水無原子、アルキル基、アリール店、ヘテロ環基を契わし、R11、R12、R13、R14、R15は各々水果原子、ヒドロキシ基、アルキル基、アリール基、アルコキシ基、アンルアミノ基を契わし、R13はアルキル基、ヒドロキシ基、アリール温、アルコキシ基を扱わす。またR10とR11は互いに開環し、5 貞または6 眞環を形成してもよく、その時のR12はヒドロキシ基、アルコキシ基を扱わす。さらにまたR10とR11が開環し、メチレンジオキシ環

元紫分析値 C (%) H (%) N (%)
理論値 \$2.93 \$.92 4/./5
即定値 \$2.85 6.02 4/.0/
CD(23:ピザン-45
な出気共鳴スペクトル (-DMSの-4-5)
2.35(3H.S) 2.43(3H.S) 5.50 (iH.S)
合政例 2 (例示カプラー5)

台放例!で示したNーTミノトリアソニッムアイオダイドに!当量のサー(3ーペンタデシルフェノキシ)ブチリルクロライドを加え、DMF中盆低から徐々に120°Cまで加熱する。そして、6当量の酢酸ナトリウムと逃剰の無水酢酸を加え!20°から!30°の間で約6時間加熱する。合成例・れ示したと同様の接処理をして有製するととにより、約30分の収率でフーフェテルー!ーベンジルー2ーメテルー6ー(3ーペンタデンルフェノキシ)プロピルピラゾロ(1、5ート)ー!・2・4ートリアゾールをもうでにより合成するとができた。

を形成してもよい。 さらにまた R 1 3 と R 1 4 が 閉境し、 5 負の 炭化水素 環を形成してもよく、 その 時の R 1 0 位 アルキル 基、 アリール 基、 ヘテロ 増基を 恐わす。

これらの化合物は、米国等許3、935、016号、同3、982、944分、同4、254、216号明報書、特別昭55-21、004号、同54-145、日3、530号明和書、交回特許公開2、077、455号、同2、062、888号明報書、米国等許3、764、337号、同3、573、050号明確書、特開昭52-15225号、同53-20327号、同53-177、729号、同55-6321号明知書、英国特許公開2、2015号、阿55-6321号明知書、英国特許公開2、066、975号明和書、特公昭54-12、337号、同48-31、625号明和書に記載された化合物をも含む。

本発明の好ましい実施説様は本発明のカナラー

を含んだハログン化袋カラー忍光材料である。

本発別において本発明のカブラーの他に用いる ことのできるカブラー演としては以下の如き色異形成カブラー、即ち、発色現像処理において芳書 族/ 級ブミン児像数(例えば、フェニレンジブミン誘導体や、アミノフェノール誘導体をと)との 酸化カツブリングによつて発色しうる化合物を、 例えばマゼンタカフラーとして、メーピラゾロン カブラー、ピラゾロベンツイミダゾールカブラー、 シアノアセチルクマロンカブラー、開鎖アシルア セトニトリルカプラー等があり、イエローカプラーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えばベンソイルアセトアニリド類、ピパロイルアセトアニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、ナフトールカプラー、及びフニノールカプラーをおある。これちのカプラーは分子中にパラスト番とよばれる観水器を有する非拡散性のもの、またはポリマー化されたものが望ましい。カブラーは、鉄イオン化対し、色編正の効果をもつカラーとちらてもよい。又、色編正の効果をもつつカラー(いわゆるDIRカブラー)であつてもよい。

又、DIRカプラー以外にも、カンプリング反 尼の生成物が無色であつて、規律抑制剤を放出す る無量色DIRカンプリング化合物を含んでもよ

上記カブラー等は、 感光材料に求められる特性 を構足するために同一層に二種以上を併用すると ともできるし、 同一の化合物を異なつた 2 泊以上

に添加することも、もちろん差支えない。

カナラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米国特許2,322,027 号に記載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレート)、リン酸エステル(ジフエ ニルフオスフェート、トリフエニルフオスフエー ト、トリクレジルフォスフエート、ジオクチルブ チルフォスフエート)、クエン酸エステル(例え **はアセチルクエン嵌トリブチル)、 安息香酸エス** テル(例えば安息省酸オクテル)、アルキルアミ ド(例えばシエテルラウリルアミド)、脂肪酸エ ステル類(例えばジブトキシエチルサクシネート、 ジェチルアゼレート)、トリメシン酸エステル梨 (例えばトリメシン徴トリプテル)など、又は帯 点約30 °Cないし!s0 °Cの有機影鋲、例え は酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルア セテート、プロピオン酸エチル、2級プチルアル コール、メチルイソプチルケトン、ターエトキシ エチルアセテート、メチルセロソルブアセテート

等に密解したのち、親水性コロイドに分散される。 上記の高沸点有機器媒と低沸点有機器媒とは混合 して用いてもよい。

又、特公昭5/-39853号、特開昭5/-59943号に記載されている基合物による分散 法も使用することができる。

カプラーがカルボン酸、スルフオン酸の如き酸 患を有する場合には、アルカリ性水溶液として剥 水性コロイド中に導入される。

ポリマーカナフーラテックスは単量体カプラーの重合で作つた親水性ポリマーカナラーをいつたん取り出したのち、改めて有機裕解に落かしたものをラテックスの形で親水性コロイド中に分散してもよいし、重合で得られた親他性ポリマーカブラーの溶液を直接ラテックスの形で分散してもよい。あるいは乳化重合法で作つたポリマーカブラーラテックスを直接ゼラチンハロゲン化鍛乳剤に加えてよい。

水可俗性ポリマーカナラーについては米国特許

使用する写真用カラー発色剤は、 中間スケール 画像をあたえるように選ぶと都台がよい。シアン 発色剤から形成されるシアン染料の煮大吸収帯は 約600から720mmの間であり、マゼンタ発 色剤から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500から580nmの間であり、黄色発色剤・ から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400 から480mmの間であることが好ましい。 .. 本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ 防止剤として、ハイドロギノン誘導体、アミノフ エノール誘導体、役食子酸誘導体、アスコルビン 酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、 米国特許 1 . 3 6 0 , 2 9 0 号、同 2 , 3 3 6 . 327号、同2,403,721号、同2,41 8,613号、同2,675,314号、同2, 701.197号、同2.704,713号、同 1、728、659号、同2、732、300号、 同は、フォタ、フィタ号、特開昭タロータスタと 8号、同50-92989号、同50-9392. 8身、同50一110337岁、同52一146

235号、特公的50-238/3号等に記載されている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド層に紫外級吸収剤を含んでもよい。例え、 は、アリール基で監換されたペンゾトリアゾール 化台物(例えば米国特許3、533、794号化 記載のもの)、4ーチマンリドン化合物(例えば 米国的許3,314,794号、同3,352, 68/号に配収のもの)、ペンソフェノン化台物 (例えば特別町46一4784号に記載のもの)、 ケイとはエステル化台物 (例えば米国特許3,1 05,805号、闸3,707,375号化記載 のもの)、ブタジエン化合物(例えば米国特許4, 045,229号に記載のもの)、あるいは、ベ ンゾオキシドール化台物(例えば米国特許3,1 00,435号に記載のものりを用いることがで きる。さらに、米国特許3、499、762号、 **や説昭54-48533号に記載のものも用いる** ことができる。紫外殻吸収性のカブラー(例えば αーナフトール条のシマン色素形成カブラー) や、

紫外級吸収性のポリマーなどを用いてもよい。 C れらの紫外線吸収剤は特定の脂に媒染されていて もよい。

本発明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジェーション防止その他む々の目的で水剤性染 料を含有していてもよい。とのような染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アゾ染料が包含される。たかでもオキソノール染 料:へミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国等 許584,609号、同1,177,429号、 時開昭48-85130号、同49-99620 母、同49-114420号、同52-108。 115号、米国特許は、274、782号、同2、 533,472号、同2,956,879号、四 3、148、187号、同3、177、078号、・ 同3,247,127号、同3,540,887 号、同3,575,704号、同3,653.9

の5方、叫3、7/よ、472号、門4、07/、3/2号、同4、07/、3/2号に記載された まり2号、同4、070、352号に記載された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色素類 その他によつて分た増胀されてもよい。用いられ る色素には、シアニン色素、メロシアニン色素、 複合シアニン色素、複台メロシアニン色素、ホロ ポーラーシアニン色素、ヘミシアニン色素、スチ リル色器およひへミオキソノール色異が包含され る。特に有用な色素は、シマニン色素、メロシア ニン色素、および複合メロシアニン色素に簡する 色素である。これらの色素魚には、塩基性異節環 核としてシェニン色業製に通常利用される核のい すれをも逸用できる。すなわち、ピロリン核、オ キサゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オキ サゾール桜、チマゾール桜、セレナゾール核、イ ミダソール核、テトラソール核、ピリジン核など; これらの核に胎環式 炭化水素環が 融合した核;及 ひこれらの核に芳香医炭化水素環が融合した核、 助ち、インドレニン核、ペンズインドレニン核、

インドール核、ペンズオギサドール核、ナフトオギサゾール核、ペンゾチTゾール核、ナフトチアソール核、ペンゾセレナゾール核、ペンズイミダゾール核、ギノリン核などが適用できる。 これらの核は炭素原子上に重換されていてもよい。

メロシアニン色素または複合メロシアニン色素 にはケトメチレン構造を有する核として、ピラゾ リンーューオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジシーュ、4ージオン核、チアゾリ ジンーュ、4ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピッール酸核などの5~6員異面環核を逐用す ることができる。

の当、尚 s u ー u 4 8 4 4 号に記載されたものを 挙げるととが出来る。

とれらの増感色景は単独に用いてもよいが、そ れらの組合せを用いてもよく、増感色素の組合せ び呼れ、強色増感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許2、688,545号、同 2,977,229号、同3,397,060号、 闰3,522,052号、同3,527,641 号、问3,617,293号、同3,628,9 64号、例3,666,480号、同3,672, 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、问3,769,391号、问3, 814,609号、同3,837,862号、同 4,026,707号、英国特許/,344,2 8/号、同/,507,803号、符公昭43-4936号、何53-12,375号、特開昭5 2-110,618時、例52-109,925 **号に比較されている。** 

地感色素とともは、それ自身分光増感作用をも たない色柔あるいは可視光を実質的に吸収しない 物質であつて、強色増展を示す物質を乳剤中に含んでもよい。例えば、含盤素異節環塞で位後されたアミノスチル化台物(たとえば米国特許2,933,390号、同3,635,721号に記数のもの)、芳香族有機酸ホルムアルデヒド縮台物(たとえば米国特許3,743,510号に記載のもの)、カドミウム塩、マザインデン化台物などを含んでもよい。米国特許3,615,613,617,295号、同3,615,021号に記載の組合せは特に有用である。

本発明の放光材料の写真処理には、公知の方法のいずれをも用いることができる。又、処理磁度には公知のものを用いることができる。又、処理磁度は通常、/までから50℃の間に選ばれるが、/までより低い磁度されば50℃をこえる磁度としてもよい。目的に応じ、健動像を形成する現像処理(無白写真処理)、或いは、色架像を形成すべき、現像処理から成るカラー写真処理のいずれぞも通用することが出来る。

カラー弘俊在に、一枚化、 発色現像主要を含む
フルカリ性水布散から成る。 発色現像主要は公知
の一数芳沓はアンス像例、 例えばフェニレンジ
アミン朝 ( 例えば 4 ー アミノー N 、 N ー ジェチル
アニリン、 3 ー メチルー 4 ー アミノー N N ー ジェチルアニリン、 4 ー アミノー N ー エチルー 4 ー アミノー N ー エチルー 4 ー アミノー N ー エチルー 7 ミノー N ー エチルー 8 ー と ドロ エンスルホマミド エチルアニリン、 3 ー メチルー 4 ー アミノー 3 ー メチルー 4 ー アミノー 3 ー メチルー 8 ー エチルー 1 ー メタンスルホマミド エチルー 1 ー メト 中 ツエチルアニリンなど ) を用いる ことが で もる。

この他L.F.A.Mason 著 Photographic Processing Chemistry(Focal Press刊、1966年) のPユ26~229、米国等許2,193,01 5村、尚2,592,364号、毎開昭48-6 4933号など化配敏のものを用いてもよい。

カラー現は彼はその他、アルカリ企画の亜硫酸

は、炭酸塩、ホウ酸塩、及び=ン酸塩の四き p H 段価剤、臭化物、氏化物、及び有酸カブ= 防止剤 かいし、カブリ防止剤などを含むことができる。又必要に応じて、酸水 歌化剤、ヒドコキシルアミンの如き保恒剤、ベンジルアルコール、ジェチレングリコールの知き有像だ剤、ボンガール、ロ級アンモニクム塩、アミン類の如き現像促進剤、色素形成カブラー、微学カブラー、ナトリウムボロンハイドライドの如き補助現像薬、粘性付与剤、水はの野系キャレクリコ、クミュ、クェラ母に配数の銀化防止剤などを含んでもよい。

発色現像後の写真乳剤層は通常線白処理される。 原白処理は、足着処理と何時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 震白剤としては、例えば 鉄(目)、コバルト(目)、クロム(引)、網 (目)などの多価金属の化合物、過酸料、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フ

エリンエン化物、重クロム酸塩、鉄(貝)ミズはコバルト(目)の有機銀塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ヨージアミノーューフロパノール四酢酸などのアミノポリカルが必要 酒石酸、リンン酸塩・カーソフェノールなどを用いることができる。これらのうちフェリンアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは特に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニウムは特に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(目)アンモニ酸鉄(目)競塩はたても有用である。

原日または独白定潜放化は、米国特許3,04 2,520号、何3,241,966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など は記載の独白促進剤、特婦昭53-65732号 化電散のチェール化台物の他、移々の添加剤を加えることもできる。

"本発明に用いられるハロケン化鑑乳剤は、通常

水容性錯堪(例えば頑な鉛) 若放と水花性ハロゲン塩(例えば臭化カリウム) 若放とをセラチンの如き水溶性高分子若放の存在下で混合してつくられる。 このハロゲン化鍵としては、塩化鉛、臭化鉛のほかに、混合ハロゲン化鍵、例えば塩臭化鉛、矢詞化鉛、塩矢臭化鉛等を用いることができた。 ハロゲン化鍵粒子の平均粒子サイズとし、投影立たは球に近似の粒子の複合は、双子匪径、立方流域にもとづく平均で裂す)は、ユル以下が好ましいが、ギバ好ましいのはク・チュ以下である。粒子サイズ分布位狭くても広くてもいずれでもよい。

とれらのハログン化磐粒子の形は立方晶形、 八 面体、 その混合晶形等とれてもよい。

又、別々に形成した1種以上のハロゲン化御写 真乳剤を混合してもよい。更に、ハロゲン化御な 子の超晶構造は内部まで一様なものであつても、 また内部と外部が異質の層状構造をしたものや、 英間特許も35、841号、米国将許3、622 318号に記載されているような、いわゆるコン

パージョン型のものであつてもよい。又、確康を 主として表面に形成する型ももの、粒子内部に形 以する内部習像型のもののいずれでもよい。これ、 らの写真乳剤はNees(ミース)薬、"The Theory of Photo-graphic Process". (ザ・セオリー・オブ・ホトクラフィック・ブロ セス)、MacMillan 社刊:P . Grafkides (ビークラフキデ)答、" Chimie Photographique" (シミー・ホトグラフィ ーク)、Paul Montel社刊(1957年)等 の成構にも記載され、一般に移められている。 P. Glafkides 老Chimie et Physique Photographique(Paul Montel 社刊。 1967年)、G.F. Duffin 著 Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press 刊、1966年)、V. L. Zelikman et al 審 Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press 刊、ノタ64年)など 化記載された万法を用いて調整することができる。

則ち、ほ性伝、中性伝、アンモニア従等のいずれ でもよく、又可容性倒埋と可容性ハロケン温を反 応させる形式としては、片側復せ伝、问時混合伝、 それらの組むせなどのいずれを用いてもよい。

粒子を倒イオン過期の下れかいて形成させる万 法 (いわゆる逆後台法)を用いることもできる。 同時後台法の一つの形式としてハロゲン化磁の生 成される核相中のPAgを一定に戻つ方法、即ち、 いわゆるコントロールド・ダブルジェット 在を用 いることもできる。

との方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化盤乳剤が得られる。

別々に形成した1階以上のハロゲン化鉄乳剤を 混合して用いてもよい。

ハロゲン化的粒子形成又は 管理系成の過程化ないて、カドミウム塩、 亜鉛塩、 釣塩、 タリウム塩、イリックム塩又はその鉛塩、ロッウム塩又はその 醋塩、 鉄塩又は鉄鉛塩などを、 共存させてもよい。 乳剤は沈澱形成後あるいは物を繋成せれ、 通常 可器供塩類を除去されるが、 そのための手取とし

ては古くから知られたゼラテンをゲル化させて行うメーデル水洗症を用いてもよく、また多価アニオンより取る無怯塩類、例えば確散ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリステレンスルホン酸)、 あるいはゼラチン誘導体(例えば脂肪族アンル化ゼラテン、 芳香族アンル化ゼラナン、 芳香族アンル化ゼラナン と別にした此降症(フロキュレーション)を別いてもよい。可容性塩類除去の過程は治略してもよい。

ハロゲン化鉛乳剤は、化学増感を行わない、い わゆる未放黙(Primitive)乳剤を用いること もできるが、通常は化学が感される。化学増感の ためには、削配Glaskides または Zelikman らの著書もないはは、Frieser 編" Die Grundlagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden" (Akademische Verlagsgesellschaft, 1963) 化記載の方弦を用いることができる。 本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層

または他の親水性コロイト層には強布助剤、常電防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、乳像促進、染調化、増聚)等着々の目的で、種々の界面估性剤を含んでもよい。

例名はサポニン(ステロイド来」、アルキレンオキイド誘導体(例えばポリエチレンクリコールノポリナロピレングリコールノポリナロピレングルンプリコールアルキレングリコールアルキルエーテル類とはポリエチレングリコールアルルカンステル類、ポリアルキレングクリコールアルアルステル類、オリアルキレングクリンドール誘導、アルキサイド付加物型)、グリグドール誘導、アルキカインの対域を関係して、アルキルカルボンの形態をエステル類、福也アルキルカルボンスルカルスルフォン段塩、アルキルスルフォン段塩、アルキルスルフォン段塩、アルキルスルフォン段車は、アルキルベンゼンスルカールスルフォン段塩塩、アルキルベンゼンスルカールスルフォン段塩塩、アルキルスルフォン段車はボース・アルカルボンスルフォンのカールスルフォン段塩、アルキルスルフォンクリール・アルキルスルフォンクリーによりでは、アルキルベンゼンスルリストルカーによります。アルキルスルフィールが開発によります。アルキルスルフィールが開発によります。

フォン鉄塩、アルキルナフタレンスルフォン酸塩、 アルキル佐敵エステル類、アルキルリン敵エステ ル塩、N-アシル-N-アルキルタウリン類、ス ルホコハク樫エステル類、スルホアルギルポリオ キシェチレンマルキルフェニルエーテル類、ポリ オキシェチレンアルコルリン餃エステル発などの ようた、カルボキン基、スルホ基、ホスホ基、頭 酸ニステル盐、リン酸エステル基等の酸性基を含 むアニオン界面活性剤:アミノ酸類、アミノアル キルスルホン盛知、アミノアルキル硫酸又はリン 酸エステル類、アルッルベタイン類、アミンオギ シド類などの耐性界面危性剤;アルキルアミン塩 型、脂肪族あるいは芳香族第4級アンモニウム塩 如、ビリジェウム、イミダゾリウムなどの復業環 錦4級アンモニウム塩釉、及び脂肪族又は複絮珠 を含むホスホニウム又はスルホニウム塩和などの カチオン界面心性剤を用いることができる。

水発明のカナラー(II、および下配化学構造式 A で扱わされる比較カブラー、それぞれ / ・/ πモ

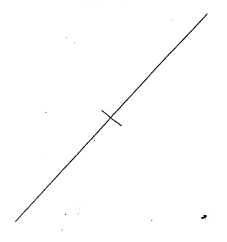
夹施例 1

・室温で / 時間 § く機拌した後ょの w の酢酸 エチルと 3 0 m の水を加え抽出操作を行なつた。 酢酸 エチル階を超和食塩水でよく洗浄した後、 溶媒を除去し、 残 在を シリカゲルカラムクロマト で分 監した。 蔣雕 稼ばエチルエーテルで行なつた。 本発明 カブラー (11から得られたマゼンタ色素の N M R スペクトルは、 重クロロホルム(COC 3 ) 中、以下の通りである。

/ . 2 # [ 3 H , t , J = 7 . 2 | 2 . # s ( 3 H , S | 2 . 5 2 ( 6 H , S ) . 2 . 9 \$ ( 3 H , S ) 3 . 2 # ~ 3 . 7 \$ ( 6 H ) # . 6 # ( / H , b r t , J = 7 )

6.60~6.80(2H)8.84(/H, d, J=9.0)

アンダーラチンで示される4つのメチル基の改 収は下記構造式Bを満足する。 この色素の酸点は 244~245°であつた。



マゼンタ色素Bと比較カプラーAから形成されたマゼンタ色素の配線エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高 機能を1 0に規格化して比較した。

図 / からわかるように本発明のカプラーから待られる色素は、比較カプラーA から形成される色素と A m a x が一致している上、 4 0 0 ~ 4 3 0 n m付近の副殴収がなく、 長波是側の 裾がシャーブに切れており、 カラー写真感光材料に使用した 場合に再現上有利である事がわかる。

#### 実施例 2

下記に示す比較カプラーC、/3 gにトリオクチルホスフエート/s w、 酢酸エチル/s wを加えてお解し、 この岩液をジー sccープチルナフタレンスルホン放ナトリウムを含む/0 %ゼラチン水溶被/00gに加え、ホモジナイザー乳化接を 用いて損料乳化し、乳化物を待た。 この乳化物を緑脓性塩臭化鉛乳剤(Br45モル%、C25モル%)300g(翌/3.5g含有)と混合し、 血 和用助剤、ドチンルベンゼンスルホン酸ナトリ

ウム、硬腹剤:ューヒドロキシーチ・6 ージクロローsートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に強布した。さらにこの層の上に保護層としてゼラチン塗布液を整布し(ゼラチン!8/ m²) 乾換し、フイルム人とした。

一万、本発明のカプラー(5)を9・98、使用し、 上記フイルム人と同じようにしてそれぞれフイル ムBを作成した。

同様にして本発明のカプラーは3を10.68使用し、緑感性塩臭化錯乳剤2008を用いた以外は上記フイルムAと同じようにしてフイルムCを

#### 作いした。

上記フィル・人〜しを感光計で!000ルック スノ秒で露光し、次の処理液で処理した。

## **現價 薇**

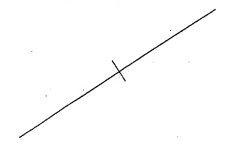
ベンジルアルコール				′	5	nt
ジエチレントリアミンS酢酸					5	д
КВг			O	•	4	д
Na <sub>2</sub> SO <sub>3</sub>					5	8
Na <sub>2</sub> CO <sub>3</sub>				3	0	g
ヒドロキシルアミン研像塩					2	8
4ーアミノーヨーメチルーN-						
エチルーN-#-(メタンス						
ルホンアミド)エチルマニリ						
>3/2H2SO4H2O			#	•	5	8
KT 1000 alk To	P	H	,	0		,
<b>综白足潜</b> 液						
チオ磁酸アンモニウム						

(70 w 1 %)

Na (Fe (EDTAI)

Na 2 SO 3

処理した後の色素像機関をマクベス機関前ステータスAAフイルターにて測定した。また色素像の分光吸収スペクトルをも測定した。色素像のフィルム上での吸収も実施例1と同様、脳吸収がなく及波長側の裾の切れたものであつた。発色特性について下袋に掲げる。



/ 5 O M

5 9

409

		モル比	1	t t	<b>酮吸収(#20nm</b>	
7 7 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4	# * !	Ag/Cp	最大學院	最大佛瓜 版入级收成英	にかける吸収強度※)	
<	.比較カプラー(C)	9	2 , 6 2	rafnm.	0.137	
<u> </u>	本発明のカプラー(5)	. 4	2.60	536nm	6 40 0	
υ	£13 .	3	3.20	. 36 nm	0.048	
				-		

本発明のカプラーは、従来のメーピラゾロン型カプラーに比べて十分な発色透度を与え、化合物 G3で代表される二当量カプラーは少ない強布盤量で高い発色速度を与えることがわかる。

また 4 2 0 n m付近の 関吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の 見いたとを示している。

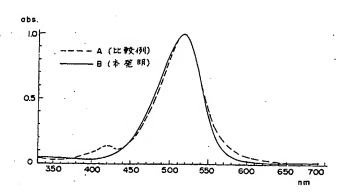
## ▲ 図面の簡単な説明

A…実施例じのカプラー Aから生成する色紫の 吸収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(I)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

符許出顧人 な士写真フイルム株式会社

第 1 12



明細書の「特許請求の範囲」

の機かよび「発明の詳細な説

明1の概

明細書の「特許請求の範囲」の項の記載を別紙

明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下

..(1) 第2頁1行目の「カルバモイルアミノ基」

(2) 與3頁/6行目の「銀票」を「色累」と補

(3) 第6頁/行目の「但し、式中、」の後に

 $[R_1]$ ,  $R_2$ は水素原子さたは複数器を扱わし、

Xは水素原子またはカップリング離脱基を表わす。

(4) 第6頁5行目の「カルバモイルアミノ基」

# 手続補正書

昭和58年4月27日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 5 8年 等額 第 4 5 5 / 2 号

2. 発明の名称

カラー画像形成方法

3. 捕正をする者

事件との関係

将許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

道

連絡化 〒106 東京都地区西麻布 2 丁目26番30号 富士万成フィルム様式会社 東京本社



現底 (406) 2537 (5L. A.2

(5) 異6頁9行目の「ルボニル基、」の後へ 「ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルバモ

4. 補正の対象

5. 荒正の内容

の通り補正する。

記の通り補正する。

好ましくは」を挿入する。

を削除する。

を削除する。

正する。

イルオキシ蓋、シリルオキシ蓋、アリールオキシカルボニルアミノ蓋、イミド蓋、ヘテロ環チオ、スルフイニル蓋、ホスホニル蓋、アリールオキシカルボニル蓋、アンル基」を挿入する。

- (6) 第 6 頁 / / 行目の「もしくはイオウ原子」 の前へ「、反素原子で! を挿入する。

デカンアミド ) フェニル | プロピル基、ユーエト キッド || デシル基、トリフルオロメチル基、シク ロペンチル基、ヨー (2, ギージー1-アミルフ エノキシ) プロピル基、等)、」を挿入する。

(8) 第10頁 5行目と 6行目の間に以下を挿入 する。「ヘテロ環オキシ蓋(例えば、ノーフエニ ルテトラゾールーミーオキシ甚、ユーテトラヒド ロピラニルオキシ蓋、等)、アシルオキシ(例え は、アセトキジ基、等)カルバモイルオギシ基 (例えば、アセチルアミノオキシ苗、ペンゾイル アミノオキシ基、等)シリルオキシ基(例えば、 ^トリメチルシリルオキシ基、ジブチルメチルシリ ルオキン茶、等)アリールオキシカルボニルアミ ノ#(例えは、フエノキシカルポニルアミノ苺、 等)、イミド基(例えば、Nースクシンイミド莎、 N-フタルイミド茶、3ーオタタテセニルスルシ ンイミド茶、等)へテロ環チオ茶(例えば、ユー ベンソチアソリルチオ基、2,4-ジーフエノキ シーノ、3、5ートリアソールー6ーチオ基、2 - ピリジルチオ基、等) スルフイニル基 (例えは、 ドデカンスルフィニル彦、 3 ーペンタデシルフュニルスルフィニル彦、 3 ーフエノキシブロピルチオ楽、等)ホスホニル苺(例えば、フエノキシホスホニル番、オクチルオキシホスホニル番、フエニルホスホニル番、等) アリールオキシカルボニル苺 (例えば、フエノキシカルボニル苺、等) アシル 荘 (例えば、アセチル苺、3 ーフエニルブロパノイル苺、ペンソイル苺、4 ードデシルオキシベンソイル苺、等)」

(9) 第 / / 頁 / ク行目の「イミダソリル器、」の後へ「キーメトキシフェニルアソギ、キーピパロイルアミノフェニルアソ器、ユーヒドロキシーキープロペノイルフェニルアン語」を挿入する。
(U) 第 / 2 自 5 行目の「ユーベンゾチアンリル

歴、」の使へ「チォン丁ノ遊、N , N ージエチル サオカルボニルチオ歴、ドデシルオキンチオカル ボニルチオ迷、」を挿入する。

(1) 第12월5行目の「等)」と「を」の間に「、 炭素原子で連結する蓋(例えば、トリフエニルメチル画、ヒドロキシメチル芸、Nーモルホリ

(3) 解3/頁の化合物36の数化下記の57〜46を 押入する。

[ G7)

38

ノメチル蒸、

素原子、アルキル菌、アリール素、ヘテロ爆産を 扱わし、 $R^1$  、 $R^2$  はすでに定義したと何じ形味 を有する、等)」を挿入する。

(2) 第27頁2行目の

C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>

O-CHCNH

NHSO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

NHSO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>

$$\begin{array}{c|c} C_4H_9(i) & N - N \\ & & \\ C_12H_25 & \\ O - CHCONH & \\ \end{array}$$

ができる。」を挿入する。

40 與37頁8行目ないしゃ行目の「イミタン (ノ,2-b)ピランール」を「ピランロ(ノ, 5-b)ーノ,2,4-トリアンール」と補正する。

07 男 4 0 頁 2 行目の「イミタン( / , 2 - b ) ピランール」を「ピランロ( / , 5 - b ] - / , 2 , 4 - トリアンール」と袖正する。

#### 別紅

### 特許請求の範囲

下記一般式(1)で表わされるカプラーまたは / および一般式(1)であらわされる部分を分子 内に有するビニル単量体より誘導される重合体も しくは共産合体ポリマーカプラーの存在下でハロ ゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む現像 被で現像することを特徴とするカラー画像形成方 法。

但し、式中、R<sub>1</sub>,R<sub>2</sub>は水共原子または世換 基を表わし、Xは水素原子またはカンブリンク解 脱基を表わす。

明細谷の「凶歯の簡単な説明」

の傷・

明細客の「図面の簡単な説明」の側を別紙のよ

## 手続補正書(カ式)

昭和58年 邇/4日

5. 福正の対象

6. 福正の内容

うに補正する。

### 特許庁長官 殿

1. 事件の要示

昭和 58年 特 額 第 455/2 号

2. 発明の名称

カラー脳像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許 出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代妥者

近 人



方式 ②

連絡た 〒106 東京都港区西庭602 1 日26番30号 富士写真フイルム株式全社 東京本社 電路 (106) 2 5 3 7



#### 別紙

4. 図面の簡単な説明

親ノ図は吸収スペクトルである。

A…実脂例1のカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。

B…実稿例1のカプラー(1)から生成する色素の 敷収スペクトルである。

-- 529 --